(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-43422 (P2002-43422A)

(43)公開日 平成14年2月8日(2002.2.8)

(51) Int.Cl.7	放別記号 一	FΙ	テーマコート (参考)
H01L 21/76		H01L 21/316	G 5F033
21/31	6		P 5F058
		21/90	K
•		·	S
	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	等水部分 土勢士	情求項の数10 OL (全 10 頁)
	*	香堂胡水 木朗水 B	一
	特顏2000-222718(P2000-222718)	(71) 出願人 000220239	
·	1999-00-	·	C業株式会社
22) 出願日	平成12年7月24日(2000.7.24)	神奈川県川	川崎市中原区中丸子150番地
(,,		(72)発明者 藤井 恭	e Maria de Caractería de C
		神奈川県川	崎市中原区中丸子150番地・東
6.5		京応化工第	类株式会社内
	•	(72)発明者 松下 淳	
	•	神奈川県川	崎市中原区中丸子150番地 東
	•	京応化工第	株式会社内
•		(74)代理人 100085257	· · ·
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	弁理士 小	小山 有
			• •
		5.3	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 被膜の処理方法およびこの方法を用いた半導体素子の製造方法

(57)【要約】

【課題】 レジストパターンをアッシングする際にシリカ被膜(層間絶縁膜)が損傷を受けにくくなる被膜の処理方法を提供する。

【解決手段】 基板上に形成された低誘電率のシリーカ系・被膜をレジストバターンを介してエッチング処理した後、窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマ、若しくはアンモニアガスから誘導されるプラズマにより、前記エッチング処理後のシリカ系被膜を処理する。これにより、後工程のレジストバターンのアッシングの際に、シリカ系被膜が損傷することがなく、低い誘電率を維持することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板上に誘電率3.2以下のシリカ系被膜を形成し、このシリカ系被膜をレジストパターンを介してエッチング処理した後、窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマにより、前記エッチング処理後のシリカ系被膜を処理することを特徴とする被膜の処理方法。

【請求項2】 基板上に誘電率3.2以下のシリカ系被* 一般式 RnSi (OR1) 4-n・・・

【請求項4】 請求項3に記載の被膜の処理方法において、前記塗布液が、ジアルキルジアルコキシシラン1モルに対しテトラアルコキシシラン0. 5乃至4モル及びモノアルキルトリアルコキシシラン0. 5乃至4モルの 20 混合物を、酸触媒下で加水分解して得られる共縮合物を含むことを特徴とする被膜の処理方法。

【請求項5】 請求項3に記載の被膜の処理方法において、前記塗布液が、モノアルキルトリアルコキシシランを酸触媒下で加水分解して得られるラダー型の縮合物を含むことを特徴とする被膜の処理方法。

【請求項6-】 請求項1または請求項2に記載の被膜の 処理方法において、前記シリカ系被膜を形成する塗布液 が、トリアルコキシシランを有機溶媒中、酸触媒下で加 水分解して得られる縮合物を含むことを特徴とする被膜 30 の処理方法。

【請求項7】 請求項3乃至請求項6に記載の被膜の処理方法において、前記塗布液が、更にポリアルキレングリコール及びその末端アルキル化物から選択される1種を含有することを特徴とする被膜の処理方法。

【請求項8】 以下の工程を含むことを特徴とする半導体素子の製造方法。

- (1) 基板に誘電率3.2以下のシリカ系被膜を形成する工程。
- (2)前記シリカ系被膜上にレジストパターンを設ける 工程。
- (3) 前記レジストパターンをマスクとしてシリカ系被膜をエッチング処理する工程。
- (4) 窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマによりシリカ系被膜を処理する工程。
- (5) 前記レジストパターンを酸素ガスから誘導される プラズマによりアッシング処理する工程。

【請求項9】 以下の工程を含むことを特徴とする半導体素子の製造方法。

(1) 基板に誘電率3.2以下のシリカ系被膜を形成す

2

*膜を形成し、このシリカ系被膜をレジストバターンを介してエッチング処理した後、アンモニアガスから誘導されるプラズマにより、前記エッチング処理後のシリカ系被膜を処理することを特徴とする被膜の処理方法。

【請求項3】 請求項1または請求項2に記載の被膜の 処理方法において、前記シリカ系被膜を形成する塗布液 が、

· · (1)

0 る工程。

- (2) 前記シリカ系被膜上にレジストパターンを設ける工程。
- (3) 前記レジストパターンをマスクとしてシリカ系被膜をエッチング処理する工程。
- (4) アンモニアガスから誘導されるプラズマによりシリカ系被膜を処理する工程。
- (5) 前記レジストパターンを酸素ガスから誘導される プラズマによりアッシング処理する工程。

【請求項10】 請求項8または請求項9に記載の半導体素子の製造方法において、前記工程(4)と工程(5)の間に、不活性ガスによるクリーニング処理工程を設けたことを特徴とする半導体素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はダマシン法に用いられる低誘電率のシリカ系被膜の処理方法に関する。更に詳しくはダマシン法を利用した多層配線構造の形成における誘電率3.2以下のシリカ系被膜の処理方法に関する。

. [0,0.0.0.2]

【従来の技術】半導体デバイスの高集積化についての要求は益々高まっており、ゲート長が0.13μm世代に突入しつつある。この場合の配線材料として、従来のA1に代り、Cuを用いた方が次のような点で半導体素子特性の向上が図れることが分っている。

【0003】CuはAlに比べEM(エレクトロマイグレーション)耐性に優れ、低抵抗のため配線抵抗による信号遅延を低減でき、高電流密度の使用が可能、即ち、許容電流密度を3倍以上も緩和でき、配線幅を微細化できる。

【0004】しかしながら、CuはA1に比べエッチングレートのコントロールが難しいことから、CuをエッチングしないでCuの多層配線を実現する方法として銅ダマシン(象眼)法が近年注目され多数の提案がされている(特開2000-174,023号公報、特開2000-174,121号公報など)。

【0005】図13に基づいて銅ダマシン法を説明する。先ず、図13(a)に示すように、基板上にCVD 法により形成されるSiO2やSOGなどからなる低誘電 率材である層間絶縁膜を形成し、この上にパターンを形

成したレジストマスクを設け、エッチングにて同図

- (b) に示すように、配線溝を形成し、次いで同図
- (c) に示すように、パリヤメタルを堆積せしめ、同図
- (d) に示すように、配線溝へCuを電界メッキなどによって埋め込んで下層配線を形成し、CMP(化学研磨)によるバリヤメタルとCuの研磨を行った後、同図(e)に示すように、この上に再び層間絶縁膜を形成する。以下同様にして、パターン形成したレジストマスクを介して層間絶縁膜を選択的にエッチングして、同図
- (f) に示すように、この層間絶縁膜にビアホールと上 層配線用の溝を形成 (デュアルダマシン) し、同図
- (g)に示すように、これらビアホールと上層配線用の 溝にバリヤメタルを堆積せしめ、同図(h)に示すよう に、ビアホールと上層配線用の溝に電界メッキなどによってCuを埋め込んで上層配線を形成するようにしてい る。

【0006】なお、ダマシン法については配線を形成する金属として銅を中心に記述したが、銅以外にもアルミニウムでダマシン法を行うことも進められている。 本発明は、銅ダマシン法に限ったものではなく、広く導電性金属を用いたダマシン法に用いられる。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】上記したように、ダマシン法によって多層配線を形成する場合、ビアホールのアスペクト比(高さ/幅)を高めることが微細化において必須の要件となる。しかしながら、層間絶縁膜材としてCVDで形成されるSiO2を用いた場合には、アスペクト比は精々2であるし、またSiO2の誘電率は£=4.1と比較的高いため、満足できるものではない。

【1010 018】 そこで、より誘電率の低い有機又は無機 S

OGの使用が検討されている。更にこのような有機又は *

一般式 RnSi (OR1) 4-n··

(ただし、一般式(1)におけるRは炭素数1~4のアルキル基、アリール基であり、R1は炭素数が1~4のアルキル基であり、nは1~2の整数である。)で表されるアルコキシシラン化合物から選ばれる少なくとも1種を含むアルコキシシラン化合物を有機溶剤中、酸触媒下で加水分解して得られる縮合物を含むものとする。

【0013】上記一般式(1)で表される化合物の具体例としては、

(イ) n=1の場合、モノメチルトリメトキシシラン、 モノメチルトリエトキシンラン、モノメチルトリプロポ キシシラン、モノエチルトリメトキシシラン、モノエチ ルトリエトキシシラン、モノエチルトリプロポキシシラ ン、モノプロピルトリメトキシシラン、モノプロピルト リエトキシシランなどのモノアルキルトリアルコキシシ ラン、モノフェニルトリメトキシシラン、モノフェニル トリエトキシシランなどのモノフェニルトリアルコキシシラン

(ロ) n=2の場合、ジメチルジメトキシシラン、ジメ

4

*無機SOGの一層の低誘電率化が望まれている。

【0009】そして、層間絶縁膜の誘電率を下げるには、層間絶縁膜をポーラスにすればよいことが現在では分かっている。しかしながら、層間絶縁膜の誘電率が低いほど、膜の緻密性が低下するため、後工程でレジスト膜をプラズマアッシングする際に層間絶縁膜が損傷したりクラックが入り、信頼性の高い半導体素子を得ることができにくくなる。

【0010】上記の層間絶緑膜の損傷は、層間絶緑膜の Si-R基(Rは低級アルキル基または水素原子)がアッ シングにより分解され(R基が離れる)、 Si-O H結合が生成することによって生じると推測される。例 えば、有機SOGの場合には、Si-CH3結合(CH3 は一例)が切れてSi-OHとなり、無機SOGの場合 には、Si-H結合が切れてSi-OHとなる。 【0011】

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため、本発明に係る被膜の処理方法は、基板上に誘電率3.2以下(好ましくは2.7以下)のシリカ系被膜を形成し、このシリカ系被膜をレジストパターンを介してエッチング処理した後、窒素と水素の混合ガスまたはアンモニアガスから誘導されるプラズマにより、前記エッチング処理後のシリカ系被膜を処理するようにした。誘電率3.2以下とは、ダマシン法に用いられる層間絶縁膜に必要とされる数値である。この誘電率は低いほど好ましい。そのような誘電率を有するシリカ系被膜であれば、特に限定されない。特には次の塗布液から形成されるシリカ系被膜により達成される。

【0012】前記シリカ系被膜を形成する塗布液として

は、例えば、

. (1.)

チルジエトキシシラン、ジメチルジプロポキシシラン、ジエチルジメトキシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジアロピルジジメトキシシラン、ジプロピルジジメトキシシラン、ジプロピルジエトキシシラン、ジプロピルジアルコキシシランなどのジフェニルジアルコキシシランなどのジフェニルジアルコキシシランが挙げられる。これらの(イ)及び(ロ)を少なくとも1種使用することが必要である。所望によりこれら(イ)、

(ロ) と共縮合させることのできる他の成分として、上記一般式(1) で表される化合物のn=0の場合、即ち、(ハ) テトラメトキシシラン、テトラブトキシシランなどのテトラアルコキシシラン、等を用いることも有効である。これらの中で実用上好ましい化合物は、テトラメトキシシラン、テトラエトキシシラン、モノメチルトリメトキシシラン、モノメチルドリストキシシラン、ボノメチルジストキシシラン、ジメチルジェトキシシランであ

る。

【0014】これらのアルコキシシラン化合物は、1種用いてもよいし、2種以上用いてもよい。具体的には、(イ)と(ロ)と(ハ)の3種を組み合わせた場合、

(イ) 単独の場合が好適である。

【0015】また、(イ)と(ロ)と(ハ)の3種を組み合わせる場合、(ロ)ジアルキルジアルコキシシラン1モルに対し(ハ)テトラアルコキシシラン0.5~4モル、好ましくは1.0~3.0モル及び(イ)モノアルキルトリアルコキシシラン0.5~4モル、好ましくは0.5~3.0モルの混合物を有機溶媒中、酸触媒下で加水分解して得られる共縮合物を含んでなる塗布液が誘電率が低く好ましい。

【0016】また(イ)モノアルキルトリアルコキシシランを単独で酸触媒下で加水分解した場合は、ラダー型の縮合物が得られやすく、このラダー型は有機又は無機SOGの中で最も低誘電率の膜を形成するため好ましい。

【0017】加水分解物は完全加水分解物であってもよいし、部分加水分解物であってもよい。加水分解度は水の添加量により調整することができ、目的とする有機SOG被膜の特性により、適宜、水の添加量を調整すればよいが、一般には前記一般式で表されるアルコキシシラン化合物の合計量1モルに対し1.0~10.0倍モル、好ましくは1.5~8.0倍モルの割合で反応させることが望ましい。この範囲より少なすぎると加水分解度が低くなり、被膜形成が困難であるので好ましくない。また、多すぎるとゲル化を起こしやすく保存安定性が悪くなるので好ましくない。

【10018】また、酸触媒としては、従来慣用的に使用 -30 されている有機酸、無機酸いずれも使用できる。有機酸としては、酢酸、プロピオン酸、酪酸等の有機カルボン酸が挙げられる。無機酸としては、塩酸、硝酸、硫酸、燐酸等の無機酸が挙げられる。

【0019】この場合、酸触媒を塗布液中の酸の濃度が、 $1\sim1$, 000ppm、好ましくは、 $5\sim500$ ppmの範囲になるように酸触媒を加えるか、又は酸と加える水を混合し酸水溶液として加えて、加水分解させる。

【0020】加水分解反応は、通常5~100時間程度で完了する。また、室温から80℃を超えない加熱温度で、アルコキシシラン化合物を含む有機溶剤に酸触媒水溶液を滴下して反応させることにより、短い反応時間で反応を完了させることもできる。このようにして加水分解したアルコキシシラン化合物は、縮合反応を生起し、その結果、被膜形成能を有することになる。

【0021】有機溶剤としては、従来慣用的に使用されている有機溶剤が使用できる。そのようなものとしては、メチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール、ブチルアルコールのような一価アルコール、

ĥ

エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレ ングリコールのような多価アルコール、エチレングリコ ールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチ ルエーテル、エチレングリコールモノプロピルエーテ ル、エチレングリコールモノブチルエーテル、プロピレ ングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコー ルモノエチルエーテル、プロピレングリコールモノプロ ピルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテ ル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテー ト、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト、プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテー トのような多価アルコール誘導体、酢酸、プロピオン酸 のような脂肪酸などを挙げることができる。これらの有 機溶剤は、単独で用いてもよいし2種以上組み合わせて 用いてもよい。その使用量については、アルコキシシラ ンの1モルに対し、10~30モル倍量の割合で用いら れる。

【0022】更に、前記塗布液の別の具体例としては、トリアルコキシシランを有機溶媒中、酸触媒下で加水分解して得られる縮合物を含むもの無機SOG)が挙げられる。特に、トリアルコキシシランをSiO2換算で1~5重量%の濃度でアルキレングリコールジアルキルエーテル中に溶解し、この溶液にトリアルコキシシラン1モル当り2.5~3.0モルの水を加え、酸触媒の存在下で加水分解縮合した後、反応混合物中の反応により生成したアルコール含有量を15重量%以下に調整したものが好ましい。

【0023】上記において、トリアルコキシシランの濃 度をSiO2換算で1~5重量%としたのは、ラダー構造 の層間絶縁膜が得られることによる。有機であるか無機 であるかに拘らず、ラダー構造とすることで、前記した ように緻密な膜が形成され誘電率は低いので好ましい。 【0024】上記トリアルコキシシランとしては、例え ばトリメトギジシラン、トリエトキシシラン、トリプロ ポキシシラン、トリプトキシシラン、ジェトキシモノメ トキシシラン、モノメトキシジプロポキシシラン、ジブ トキシモノメトキシシラン、エトキシメトキシプロポキ シシラン、モノエトキシジメトキシシラン、モノエトキ シジプロポキシシラン、ブトキシエトキシプロポキシシ ラン、ジメトキシモノプロポキシシラン、ジエトキシモ ノプロポキシシラン、モノブトキシジメトキシシランな どを挙げることができる。これらの中で実用上好ましい 化合物は、トリメトキシシラン、トリエトキシシラン、 トリプロポキシシラン、トリブトキシシランであり、中 でも特にトリメトキシシラン、トリエトキシシランが好 ましい。

【0025】次に溶媒としては、保存安定性を高めるためにアルキレングリコールジアルキルエーテルを用いる 50 ことが必要である。このものを用いることにより、低級

アルコールを溶媒として用いた従来方法におけるトリア ルコキシンランのH-Si基の分解反応や中間に生成す るシラノールの水酸基がアルコキシ基に置換する反応を 抑制することができ、ゲル化を防止することができる。

【0026】このアルキレングリコールジアルキルエー テルとしては、例えばエチレングリコールジメテルエー テル、エチレングリコールジエチルエーテル、エチレン グリコールジプロピルエーテル、エチレングリコールジ プチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテ ル、ジエチレングリコールジエチルエーテル、ジエチレ ングリコールジプロピルエーテル、ジエチレングリコー ルジブチルエーテル、プロピレングリコールジメチルエ ーテル、プロピレングリコールジエチルエーテル、プロ ピレングリコールジプロピルエーテル、プロピレングリ コールジブチルエーテルなどのアルキレングリコールの ジアルキルエーテル類を挙げることができる。これらの 中で好ましいのはエチレングリコール又はプロピレング リコールのジアルキルエーテル特にジメチルエーテルで ある。これらの有機溶媒は、単独で用いてもよいし2種 以上組み合わせて用いてもよい。その使用量について は、アルコキシシランの1モルに対し、10~30モル 倍量の割合で用いられる。

【0027】トリアルコキシシランの加水分解を行うた めの水は、トリアルコキシシラン1モルに対し2.5~ 3. 0 モル、好ましくは 2. 8 ~ 3. 0 モルの範囲内の 量で用いることが加水分解度を高めるために、必要であ る。この範囲より少なすぎると保存安定性は高くなるも のの、加水分解度が低くなり加水分解物中の有機基の含 有量が多くなり、被膜形成時にガスの発生が起こるし、 また、多すぎると保存安定性が悪くなる。

【0028】溶媒にアルコールを用いずアルキレングリ コールジアルキルエーテルの中から選ばれる少なくとも 1種を用いたとしてもアルコキシシランの加水分解にお いてはアルコキシ基に相当するアルコールが必ず生成し てくるので、反応系からこの生成してくるアルコールを 除去しなければならない。具体的には、アルコールを塗 布液中15重量%以下、好ましくは8重量%以下まで除 去しておくことが必要である。アルコール分が15重量 %を超えて残存していると、H-Si基と生成したアル コールが反応し、RO-Si基が生成し、クラック限界 が低下するし、被膜形成時にガスが発生し、前記したト ラブルの原因となる。

【0029】アルコールの除去方法としては、真空度3 0~300mmHg、好ましくは、50~200mmH g、温度20~50℃で2~6時間減圧蒸留する方法が 好適である。このようにして得られた塗布液は、溶媒除 去後の被膜形成成分が熱重量測定(TG)に際し、重量 増加を示すこと、及び赤外吸収スペクトルにおいて30 00cm-1にピークを有しないという点で特徴づけられ る。従来の塗布液例えば特開平4-216827号公報記載の

塗布液の場合は熱重量測定に際し、重量減少を示すし、 赤外吸収スペクトルにおいて、3000cm-1付近にピ 一クを有し、残存アルコキシ基が存在していることを示 している。

【0030】一方、塗布液に、ポリアルキレングリコー ル及びその末端アルキル化物から選択される1種を含有 せしめることが可能である。これらを含有せしめること で、層間絶縁膜はポーラス化され、誘電率が低下する。 【0031】ポリアルキレングリコールとしては、ポリ エチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどの ポリ低級ポリアルキレングリコールが挙げられ、末端ア ルキル化物とは、前記ポリ低級アルキレングリコールの 片端末あるいは両端末の水酸基がメチル基、エチル基、 プロピル基などの低級アルキル基によりアルコキシル化 . : されたものである。

【0032】ここで、ポリアルキレングリコール及びそ の末端アルキル化物から選択される1種の添加量は、塗 布液の固形分に対して、10重量%~500重量%、好 ましくは、50重量%~200重量%とする。また、ポ リアルキレングリコール及びその末端アルキル化物の重 量平均分子量は、100~10,000、好ましくは2 00~5,000とする。この範囲にすることで、塗布 液における相容性を損なうことなく、低誘電率化を達成 しやすくなる。

【0033】また、本発明に係る半導体素子の製造方法 は、以下の工程からなる。

- (1) 基板に誘電率3.2以下(好ましくは2.7以 下)のシリカ系被膜を形成する工程。
- (2) 前記シリカ系被膜上にレジストパターンを設ける -30 -工程。
 - (3) 前記レジストパターンをマスクとしてシリカ系被 膜をエッチング処理する工程。
 - (4) 窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマに よりシリカ系被膜を処理する工程。
 - (5) 前記レジストパターンを酸素ガスから誘導される プラズマによりアッシング処理する工程。

【0034】シリカ系被膜の形成方法は、例えば、塗布 液を半導体基板、ガラス基板、金属板、セラミック基板 などの基板上に、スピンナー法、ロールコーター法、浸 漬引き上げ法、スプレー法、スクリーン印刷法、刷毛塗 り法などで塗布し、溶媒を飛散させるために乾燥させ塗 膜を形成する。次いで、250~500℃の温度で焼成 することにより形成される。(2)、(3)及び(5) の工程は、従来行われている慣用的な手段でよい。

【0035】窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラ ·ズマによりシリカ系被膜を処理する条件としては、この 混合ガスからプラズマガスが発生可能なプラズマ処理装 置(例えば、東京応化工業株式会社製:TCA-782 2) を用い、圧力 1 0 ~ 3 0 0 m Torr (ミリトール)、

50 好ましくは30~200mTorrで、30~300秒間処

Q

理する。なお、プラズマ処理装置はTCA-7822を 例示したが、この装置に限定されるものではない。

【0036】上記において、レジストパターンをアッシングする工程として酸素ガスから誘導されるプラズマを用いずに、窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマを用いて(4)工程から連続してレジストパターンをアッシングすることも可能である。

【0037】また、本発明に係る半導体素子の別の製造 方法は、以下の工程からなる。

- (1) 基板に誘電率3.2以下(好ましくは2.7以下)のシリカ系被膜を形成する工程。
- (2) 前記シリカ系被膜上にレジストパターンを設ける工程。
- (3) 前記レジストパターンをマスクとしてシリカ系被膜をエッチング処理する工程。
- :(4) アンモニアガスから誘導されるプラズマによりシ リカ系被膜を処理する工程。
- (5) 前記レジストパターンを酸素ガスから誘導される プラズマによりアッシング処理する工程。

【0038】アンモニアガスから誘導されるプラズマを用いて(4)工程から連続してレジストパターンをアッシングすることも可能である。アンモニアガスから誘導されるプラズマによりシリカ系被膜を処理する条件については、前記窒素と水素の混合ガスを用いた場合と同様である。(1)、(2)、(3)及び(5)の工程も同様である。

【 0 0 3 9 】また、窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマ、若しくはアンモニアガスから誘導されるプラズマによりシリカ系被膜を処理する場合には、前記工程 (4) と工程 (5) の間に マリウム・ネオン・アルゴー 30 ンなどの不活性ガスによるクリーニング処理工程を設けることが好ましい。

[0040]

【発明の実施の形態】以下に本発明の実施の形態を説明 する。

(塗布液の調製)

途布液 1

モノメチルトリエトキシシランを酸触媒下、加水分解して得られたラダー型加水分解生成物をエタノールに溶解した固形分濃度10重量%の溶液を塗布液1とした。なお、この塗布液1から形成される被膜の誘電率は2.7であった。

【0041】塗布液2

塗布液1に重量平均分子量1000のポリプロピレングリコールを固形分に対して100重量%添加し、十分攪拌することにより均一な溶液を得た。この溶液を塗布液2とした。なお、この塗布液2から形成される被膜の誘電率は2.4であった。

【0042】塗布液3

Si〇2換算濃度濃度3重量%のトリエトキシシラン7

10

3.9g(0.45モル)をエチレングリコールジメチルエーテル799.0g(8.87モル)に溶解し、かき混ぜた。次いで、純水24.2g(1.34モル)と濃硝酸5ppmを混合したものをゆっくりかき混ぜながら,滴下した後、約3時間かき混ぜ、その後室温で6日間静置させて溶液を得た。この溶液を120~140mmHg、40℃において1時間減圧蒸留し,固形分濃度8重量%、エタノール濃度3重量%の塗布液を調整した。この溶液を塗布液3とした。なお、この塗布液3から形成される被膜の誘電率は3.1であった。

【0043】 塗布液4

塗布液3に重量平均分子量200のポリエチレングリコールの両端末メチル化物を固形分に対して100重量%添加し、十分攪拌することにより均一な溶液を得た。この溶液を塗布液4とした。なお、この塗布液4から形成される被膜の誘電率は2.6であった。

【0044】 塗布液 5

テトラメトキンシラン304.4g (2モル)とモノメチルトリメトキシシラン272.4g (2モル)とジメチルジメトキシシラン120.2g (1モル)とをイソプロピルアルコール608.6g (8.21モル)に溶解しかき混ぜた。次いで、純水288.0g (16モル)と硝酸40ppmを混合したものをゆっくりかき混ぜながら滴下した後、約5時間かき混ぜ、その後室温で5日間静置させて固形分濃度16重量%の溶液とした。この溶液を塗布液5とした。なお、この塗布液5から形成される被膜の誘電率は3.2であった。

【0045】塗布液6

塗布液 5 に重量平均分子量 1 0 0 0 のポリプロピレング リコールを固形分に対して 1 0 0 重量%添加し、十分攪 拌することにより均一な溶液を得た。この溶液を塗布液 6 とした。なお、この塗布液 6 から形成される被膜の誘 電率は 2 . 2 であった。

【0046】(実施例1:塗布液1+NH3処理)基板上 に塗布液1を回転塗布し,膜厚4500Åの被膜を形成 した。なお、この被膜の屈折率は1.38であった。次 いで、上記被膜上にレジストパターンを形成し、このレ ジストパターンをマスクとしてエッチングして配線溝を 形成した。次いで、プラズマ処理装置(東京応化工業株 式会社製: TCA-7822) により、アンモニアガス 濃度80sccm、圧力150mTorrにて60秒間プラ ズマ処理した。この後、ヘリウムガス濃度700scc m、圧力 5 0 0 m Torrに て 3 0 秒間 クリーニング 処理 し、アンモニアガスを排除した。最後に、バッチ式のプ ラズマアッシング装置(東京応化工業株式会社製:OPM-EM1000) により、酸素プラズマにより圧力1000mTor rにて300秒間プラズマ処理した。このアッシング処 理後の被膜の赤外線吸収スペクトルを図1に示す。この 図1にはSi-R (Rはメチル基)を示すピークが明確に 50 現れており、被膜が損傷を受けていないことが分かる。

【0047】(実施例2:塗布液1+N2/H2処理) 実施 例1において、アンモニアガスに代えて窒素と水素の混 合ガス (N2: H2=97:3) を用い、混合ガス濃度8 0 s c c m、圧力150 mTorrにて60秒間プラズマ処 理した。これ以外は実施例1と同様にしてアッシング処 理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸 収スペクトルを図2に示す。この図2にはSi-R (Rは メチル基)を示すピークが明確に現れており、被膜が損 傷を受けていないことが分かる。

【0048】(実施例3:塗布液2+NH3処理)基板上 10 に塗布液2を回転塗布し、膜厚4500Åの被膜を形成 した。なお、この被膜の屈折率は1.34であった。次 いで、上記被膜上にレジストパターンを形成し、このレ ジストパターンをマスクとしてエッチングして配線溝を 形成した。次いで、実施例1記載のプラズマ処理装置に より、アンモニアガス濃度80gccm、圧力150m Torrにて60秒間プラズマ処理した。この後、ヘリウム ガス濃度700sccm、圧力500mTorrにて30秒 間クリーニング処理し、アンモニアガスを排除した。最 後に、バッチ式のプラズマアッシング装置(東京応化工 20 業株式会社製:OPM-EM1000)により、酸素プラズマによ り圧力 1 0 0 0 m Torrに て 3 0 0 秒間 プラズマ 処理 し た。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸収スペクト ルを図3に示す。この図3にはSi-R (Rはメチル基) を示すピークが明確に現れており、被膜が損傷を受けて いないことが分かる。

【0049】(実施例4:塗布液2+N2/H2処理) 実施 例3において、アンモニアガスに代えて窒素と水素の混 合ガス (N2: H2=97:3) を用い、混合ガス濃度8 理した。これ以外は実施例3と同様にしてアッシング処 理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸 -収スペクトルを図4に示す。この図4にはSi-R(Rは メチル基)を示すピークが明確に現れており、被膜が損 傷を受けていないことが分かる。

【0050】(実施例5:塗布液3+NH3処理)基板上 に塗布被3を回転塗布し、膜厚4500Åの被膜を形成 した。なお、この被膜の屈折率は1.40であった。次 いで、実施例1と同様にして、エッチング、アンモニア ガスによるプラズマ処理、ヘリウムガスによるクリーン 40 ニング処理、酸素プラズマによるアッシング処理を順次 行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸収スペ クトルを図5に示す。この図5にはSi-R (Rは水素原 子)を示すピークが明確に現れており、被膜が損傷を受 けていないことが分かる。

【0051】 (実施例6: 塗布液3+N2/H2処理) 実施 例5において、アンモニアガスに代えて実施例2に記載 した窒素と水素の混合ガス (N2: H2=97:3) を用 い、これ以外は実施例5と同様にしてアッシング処理ま で行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸収ス 12

ペクトルを図6に示す。この図6にはSi-R (Rは水素 原子)を示すピークが明確に現れており、被膜が損傷を 受けていないことが分かる。

【0052】(実施例7:塗布液4+NH3処理)基板上 に塗布液4を回転塗布し、膜厚4500Aの被膜を形成 した。なお、この被膜の屈折率は1.31であった。次 いで、実施例1と同様にして、エッチング、アンモニア ガスによるプラズマ処理、ヘリウムガスによるクリーン ニング処理、酸素プラズマによるアッシング処理を順次 行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸収スペ クトルを図7に示す。この図7にはSi-R (Rは水素原 子)を示すピークが明確に現れており、被膜が損傷を受 けていないことが分かる。

【0053】 (実施例8:塗布液4+N2/H2処理) 実施 例7において、アンモニアガスに代えて実施例2に記載 した窒素と水素の混合ガス (N2: H2=97:3) を用 い、これ以外は実施例7と同様にしてアッシング処理ま で行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸収ス ベクトルを図8に示す。この図8にはSi-R (Rは水素 原子)を示すピークが明確に現れており、被膜が損傷を 受けていないことが分かる。

【0054】 (比較例1: 塗布液1+NH3処理なし) 実 施例1において、アンモニアガスによるプラズマ処理を 施さなかった以外は、実施例1と同様にしてアッシング処 理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線吸 収スペクトルを図9に示す。この図9ではSi-R(Rは メチル基)を示すピークが消失しており、被膜が損傷を 受けていることが分かる。

【0055】 (比較例2:塗布液2+NH3処理なし) 実 施さなかった以外は、実施例3と同様にしてアッシング 処理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線 吸収スペクトルを図10に示す。この図10ではSi-R (Rはメチル基)を示すピークが消失しており、被膜が 損傷を受けていることが分かる。

【0056】(比較例3:塗布液3+NH3処理なし) 実 施例5において、アンモニアガスによるプラズマ処理を 施さなかった以外は、実施例5と同様にしてアッシング 処理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線 吸収スペクトルを図11に示す。この図11ではSi-R (Rは水素原子)を示すピークが僅かながら消失してお り、被膜が損傷を受けていることが分かる。

【0057】 (比較例4: 塗布液4+NH3処理なし) 実 施例1において、アンモニアガスによるプラズマ処理を 施さなかった以外は、実施例7と同様にしてアッシング 処理まで行った。このアッシング処理後の被膜の赤外線 吸収スペクトルを図12に示す。この図12ではSi-R

(Rは水素原子) を示すピークが消失しており、被膜が 損傷を受けていることが分かる。なお、塗布液5と6に ついても、上記実施例1~4と同様の効果が認められて

いる。

[0058]

【発明の効果】以上に説明したように本発明によれば、基板上に形成された誘電率3.2以下のシリカ系被膜をレジストパターンを介してエッチング処理した後、窒素と水素の混合ガスから誘導されるプラズマ、若しくはアンモニアガスから誘導されるプラズマにより、前記エッチング処理後のシリカ系被膜を処理するようにしたので、後工程のレジストパターンのアッシングの際に、シリカ系被膜が損傷することがなく、低い誘電率を維持することができる。したがって、ダマシン法に適用した場合、信頼性の高い半導体素子を得ることができる。

【0059】また、塗布液にポリアルキレングリコール 及びその末端アルキル化物から選択される1種を含有せ しめることで、当該塗布液から形成されるシリカ系被膜 の誘電率を下げ、微細化に有利になる。

--【図面の簡単な説明】 --

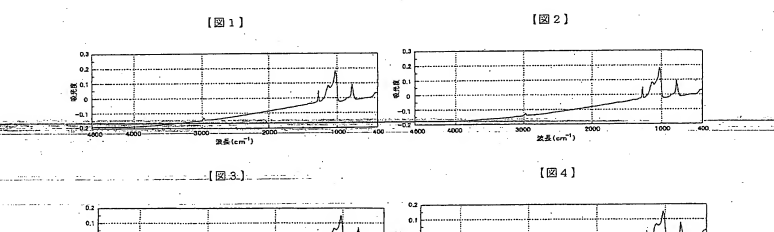
【図1】実施例1で形成した被膜上のレジストをアッシング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。

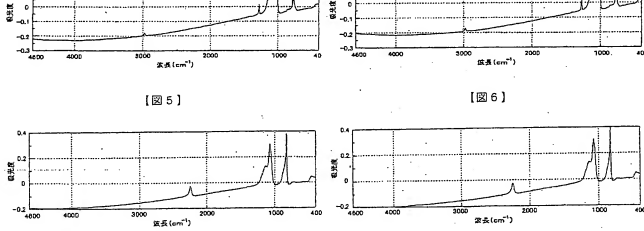
【図2】実施例2で形成した被膜上のレジストをアッシ ²⁰ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。

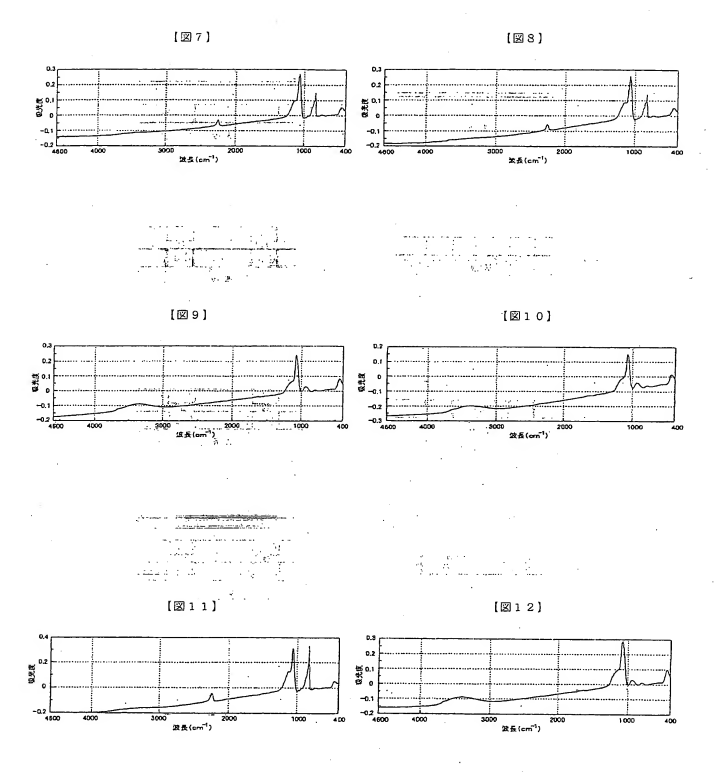
_【図-3.】 実施例-3 で形成した被膜上のレジストをアッシ *

14

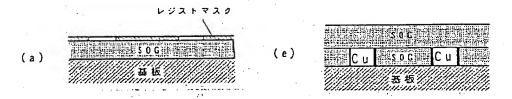
*ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図4】 実施例4で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図5】実施例5で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図6】実施例6で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図7】 実施例7で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図8】実施例8で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図9】比較例1で形成した被膜上のレジストをアッシ ング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図10】比較例2で形成した被膜上のレジストをアッ シング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル。 【図11】比較例3で形成した被膜上のレジストをアッ シング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル 【図12】比較例4で形成した被膜上のレジストをアット シング処理した後の当該被膜の赤外線吸収スペクトル 【図13】 (a) ~ (h) は、銅ダマシン法による多層 配線構造の形成工程を説明した図。

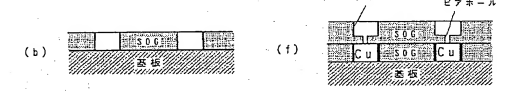


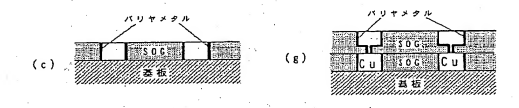


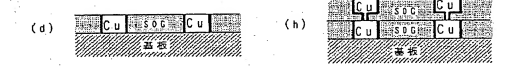


[図13]









フロントページの続き

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
_	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)